



LAS-14/1-PN/8-2019

Rybnik, dnia 01.03.2019 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

dostawy wyrobów medycznych (zamówienie nr LAS-14-PN/8-2019)
ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej
z dnia 04.02.2019 r., nr 2019/S 024-052091

W związku z wniesionymi zapytaniami, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

Pytanie 1: „Dot. Pakietu nr 1, poz. 1: Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod powrotnych REM, z pętlą sprzężenia zwrotnego = **PEŁNIACYCH TAKĄ SAMĄ FUNKCJĘ ANTYOPARZENIOWĄ, CO PIERŚCIEŃ EKWIPOWENCJALNY**, uniwersalnych, hydrożelowych o powierzchni 107cm² o wymiarach 164 x 117mm i kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego, **posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod z Unii Europejskiej. Dodatkową zaletą tych elektrod jest ich uniwersalność, tzn. są przeznaczone dla pacjentów dorosłych i dzieci. NASZA ELEKTRODA JEST WOLNA OD LATEKSU (dodatkowa korzyść).** Pragniemy podkreślić, że elektrody te są zakupywane w Europie w ilości ponad 6 MILIONÓW sztuk rocznie i cieszą się dużym uznaniem wśród Zespołów Operacyjnych wykonujących zabiegi na aparatach wymienionych przez Państwa w wymogach SIWZ, także w kilkudziesięciu szpitalach na terenie Polski.

Odpowiedź 1: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zmatowieni, jak również formularza cenowego w zakresie asortymentu z pakietu nr 1 poz.1.

Pytanie 2: „Dot. Pakietu nr 1, poz. 2

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod neutralnych jednorazowego użytku, niedzielonych dla małych dzieci o powierzchni czynnej 36cm², które są kompatybilne z układem kontroli elektrody neutralnej zastosowanej w posiadanych diatermiach ERBE (**posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod z Unii Europejskiej**)”

Odpowiedź 2: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zmatowieni, jak również formularza cenowego w zakresie asortymentu z pakietu nr 1 poz.2.

Pytanie 3: „Pakiet 6 Poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania sterylnej igły z kulką jednorazowego użytku?”

Odpowiedź 3: Zamawiający wyjaśnia, iż w pakiecie nr 6 poz. 1 wymaga zaoferowania igły z kulką sterylną jednorazowego użytku o parametrach wskazanych w formularzu cenowym.

Telefony:

Centrala: 032 42-91-000

Główny Księgowy: 032 42-91-299

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: 032 42-91-288

Sekretariat: 032 42-91-254

Dział Organizacyjny: 032 42-926-11

Fax: 032 42-28-272

Pytanie 4 oraz 5 dotyczą projektu umowy

Pytanie 4: „Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie $>>0,2\%$ wartości dostawy brutto” zostało zastąpione wyrażeniem „ $0,2\%$ wartości niedostarczonej części dostawy brutto $<<?$ ”

Odpowiedź 4: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 5: „Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 4 wzoru umowy wyrażenie $>>10\%$ wynagrodzenia umownego brutto $<<$ zostało zastąpione wyrażeniem $>>10\%$ niezrealizowanej części wynagrodzenia umownego brutto $<<?$

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie/wypowiedzenie/rozwiązanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia/wypowiedzenia/rozwiązania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.”

Odpowiedź 5: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 6: „Pakiet 2 Pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF czujnika.”

Odpowiedź 6: Zamawiający informuje, iż numer REF czujnika to 281637/04.

Pytanie 7: „Pytanie 2 Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?”

Odpowiedź 7: Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia o grupie kapitałowej do oferty.

Pytanie 8: „Dotyczy SIWZ, rozdział II ust.3

Zwracamy się z prośbą o ujednoczenie wymaganego minimalnego terminu ważności dostarczonych produktów w SIWZ rozdział II ust. 3 a załącznikiem nr 2 wzór umowy § 1 ust. 6 lit. c) na termin ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od momentu otrzymania.”

Odpowiedź 8: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi posiadać termin ważności nie krótszy niż 6 miesięcy od momentu dostarczenia, tym samym zamawiający koryguje stosowane zapisy zawarte we wzorze umowy. Podany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz w formularzu ofert termin ważności dostarczonych produktów jest prawidłowy.

Pytanie 9: „Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ, §5 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o zmianę sposobu obliczania kar umownych na $0,2\%$ wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia za każdy dzień opóźnienia i za każde naruszenie.

Odpowiedź 9: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 10: „Dotyczy pakietu nr 7

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 3 z pakietu nr 7 do odrębnego pakietu z jednoczesnym przeliczeniem wartości wadium.”

Odpowiedź 10: Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

Pytanie 11: „Czy w pakiecie 11 Zamawiający dopuści maski krtaniowe renomowanego producenta LMA z silikonowym mankietem, uźebrowaniem zabezpieczającym przed wkliniowaniem się nagłośni oraz kolorowym znacznikiem poprawnego ciśnienia w mankiecie?”

Odpowiedź 11: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zmatowieni, jak również formularza cenowego w zakresie asortymentu z pakietu nr 11.

Pytanie 12: „Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 5 dializatory, których membrana zawiera BPA (Bisfenol A)?”

Odpowiedź 12: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zmatowieni, jak również formularza cenowego.

Pytanie 13 oraz 14 dotyczy pakietu 11

Pytanie 13: „Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania maski krtaniowej LMA, z dostępem gastrycznym w rozmiarach jak wymaganych w SIWZ.”

Odpowiedź 13: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również formularza cenowego w zakresie asortymentu z pakietu nr 11.

Pytanie 14: „Czy Zamawiający będzie wymagał od masek skutecznego uszczelnienia tzw. second seal – w rejonie górnego zwieracza przełyku, pozwalającego na bezpieczne założenie u pacjentów z ryzykiem regurgitacji, z możliwością wprowadzenia sondy żołądkowej o co najmniej rozmiarze 6F dla maski 1, 10F dla maski 2 i 14F dla masek 3,4,5 ?”

Odpowiedź 14: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków, jak i w formularzu cenowym.

Pytanie 15: „Pakiet 1, poz. 1 Prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych - elektrody piankowej, dzielonej o wymiarach 176 x 122 mm o powierzchni całkowitej 169 cm² i powierzchni przewodzącej 110 cm² systemem pętli Twin-Safe pozwalającym na równe rozproszenie prądu, pokrytej hydrożelem.”

Odpowiedź 15: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również formularza cenowego w zakresie asortymentu z pakietu nr 1 poz.1.

Pytanie 16: „Pakiet 1, poz. 2 Prosimy o dopuszczenie elektrod o powierzchni całkowitej 66cm² i powierzchni przewodzącej 35 cm²”

Odpowiedź 16: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również formularza cenowego w zakresie asortymentu z pakietu nr 1 poz.2.

Pytanie 17: „Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 4 poz.2 Zestaw do drenażu opłucnej o następujących parametrach: Zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej z wyeliminowaną przestrzenią martwą - pracujący w pozycji pionowej oraz leżącej (istotne między innymi podczas transportu) Zestaw może być podłączony pacjentowi natychmiast po wyjęciu z opakowania bez żadnych czynności wstępnych – bez wypełniania jakichkolwiek komór płynem

- komora kolekcyjna o pojemności 1000 ml (wersja pediatryczna 400 ml) z podziałką co 10 ml oraz wydzieloną podziałką dla precyzyjnego pomiaru małych objętości

- komora kolekcyjna z zaworem spustowym z możliwością opróżniania do worka

- płynna mechaniczna regulacja siły ssania w zakresie od 0 do 45 cm H₂O

- wyskalowany optyczny wskaźnik membranowy informujący o faktycznej sile ssania

- sucha mechaniczna zastawka jednokierunkowa o stałym oporze

- wydzielona komora z siedmiostopniową skalą do oceny wielkości przecieku doopłucnowego

- automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej

- podwójny zawór odbarczający zabezpieczający przed wzrostem ciśnienia w drenowanych komorach w kierunku dodatnim

- kontrolka sygnalizująca rozprężenie płuc

- posiadający bezigłowy port do pobierania próbek

- wyposażony w wieszak do zawieszenia na ramie łóżka oraz chwytak do transportu a także zaczep mocujący do ubrania pacjenta

- opcjonalnie kompatybilny worek na treść o poj. 1000 ml-wyposażony w korek zamykający”

Odpowiedź 17: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższych pytaniach – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym

wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 18: „Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który **nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź 18: Zamawiający udzielił odpowiedzi w tej kwestii, odpowiadając na pytanie nr 7.

Pytanie 19: „**Pakiet 1 Elektrody neutralne do diatermii prod. ERBE (ICC200, ICC300, ERBOTOM, VIO)**

Pytanie nr 1 do pozycji nr 1 oraz nr 2.

Czy zamawiający dopuści do postępowania elektrody neutralne zgodne z opisem, pakowane po 50 szt.”

Odpowiedź 19: Zamawiający dopuszcza dowolny sposób pakowania elektrod.

Ponadto zamawiający modyfikuje zapisy punktu XI specyfikacji istotnych warunków zamówienia zgodnie z poniższym zapisem:

3. Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium „szybkość reakcji na reklamacje” (R):

- **do 2 dni roboczych** od dnia otrzymania zawiadomienia w przypadku reklamacji dotyczącej braków ilościowych bądź związanych z nieprzyjęciem dostawy towaru w naruszonym opakowaniu, a do 14 dni od daty otrzymania wadliwego towaru, przesłanego przez Zamawiającego na koszt Wykonawcy za potwierdzeniem odbioru – w przypadku reklamacji wad jakościowych – **20 pkt.**
- **do 3 dni roboczych** od dnia otrzymania zawiadomienia w przypadku reklamacji dotyczącej braków ilościowych bądź związanych z nieprzyjęciem dostawy towaru w naruszonym opakowaniu, a do 14 dni od daty otrzymania wadliwego towaru, przesłanego przez Zamawiającego na koszt Wykonawcy za potwierdzeniem odbioru – w przypadku reklamacji wad jakościowych – 0 pkt.

Dodatkowo Zamawiający zamieszcza edytowalną wersję wybranych załączników, których treść jest zgodna z dokumentami zamieszczonymi na stronie internetowej w formie PDF.

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje również termin składania ofert oraz wnoszenia wadium wyznaczony do **dnia 11.03.2019 r. do godziny 10.00** oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie **10.30.**